POWERED BY Dialog

Insulin derivs. useful as antidiabetic drugs - in which fatty acids are bonded to amino gps. of B1 and/or B29-amino-acids in B-chain of insulin

Patent Assignee: KODAMA KK

Patent Family

Patent Number	Kind	Date	Application Number	Kind	Date	Week Type
JP 1254699	A	19891011	JP 8883912	A	19880405	198947 B

Priority Applications (Number Kind Date): JP 8883912 A (19880405)

Patent Details

Patent	Kind	Language	Page	Main	IPC	Filing	Notes
JP 1254699	Α		5				

Abstract:

JP 1254699 A

Fatty acids are bonded to amino gps. of B1- and/or B29-amino acids in B chain of insulin. Drug compsns. as antidiabetic drug contain pharmacologically permitted amts. of the insulin derivs. as active components.

As insulin, any type of insulin (human, swine, bovine) can be used. As binding fatty acids, 7-21C fatty acids are pref., esp. palmitic acid. The synthetic processes are (i) synthesis for activated ester of fatty acid, (ii) formation of p-methoxybenzoxy carbonylazidated (pMZ) insulin (pMZ-insulin), (iii) bonding of activated ester of fatty acid and pMZ-insulin, (iv) removal of pMZ group, and (v) sepn., purificn., and preservation.

USE/ADVANTAGE - The insulin derivs. have hypoglycaemic effect, esp. deaminated pal-insulin (pal-1, pal-2) are effective. They are useful as antidiabetic drugs.

0/0

Derwent World Patents Index © 2002 Derwent Information Ltd. All rights reserved. Dialog® File Number 351 Accession Number 8078156

⑩日本国特許庁(JP)

⑩ 特許出願公開

平1-254699 ⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

⑤Int. Cl. ⁴

識別記号

庁内整理番号

母公開 平成1年(1989)10月11日

C 07 K A 61 K // C 07 K 7/40 37/26 99:26

ADP

8318-4H

未請求 請求項の数 5 (全5頁) 寒杳讀求

会発明の名称

明

インスリン誘導体及びその用途

題 昭63-83912 20特

22出 昭63(1988) 4月5日

@発 明 寄 村 西 京都府京都市上京区烏丸通一条上ル西入ル観三橋町562番

地19号 大阪府茨木市稲葉町15番地26号

@発 者 木・曽 良 明 创出 頣 小玉株式会社

東京都千代田区神田佐久間町3丁目2番地

倒代 理 優美 弁理士 萼 外2名

1. 発明の名称

インスリン誘導体及びその用途

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) インスリンB類のB, 又はB**のアミノ般 のアミノなに脂肪酸が結合したインスリン。
 - (2) インスリンB類のB . 及び B ..のアミノ 厳 のアミノ荘に斯助産が結合したインスリン。
 - (1) 請求項第1項記載の化合物の表理学的許容 量を有効成分とする医患組成物。
 - (4) 訪求項第2項記載の化合物の薬理学的許多 量を有効成分とする医薬組成物。
 - (5) 超尿病抬级剤である請求項係3項及び第4 項のいずれか1項記載の医薬組成物。
- 3. 売明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

木苑明は新規なインスリン誘導体。さらに詳 しくは糖尿病における血糖降下剤として有用な インスリン結准体に関するものである。

(従来の技術)

インスリンは群職のランゲルハンス氏島より 分割されるアミノ酸玻珠51個からなるペプチド で、血液中のグルコース量の調節を行っている ホルモンである。何らかの瓜因で膵臓からのイ ンスリン分割の国気に異常を楽すと、高血糖症 北となり 納尿病と診断される。 納尿病瓜あせ、 放置しておくと、高血糖状態から様々の疾患を 合併し死に埒ることも多くない。従って、この 高血糖状態を正常化させるために、インスリン を投与し改善する必要がある。投与されるイン スリンとしては、クシ、ブタの辞職から抽出抗 製されたもの成は、大脳路を遺伝子組み換えに よりヒト型のものとしたもの又はブタインスリ ンを酵素化学的にヒト型に変換したものが用い られている。

ヒトインスリンとクシインスリン、ブタイン スリンの相違は、下記一般式(1)で扱わした インスリン分子のA- 類8と10(A。とA.o)

のアミノ般がアラニン及びバリンで、 B - 抑 30 (B zo) がアラニンであるものがウシインスリ ンであり、 B 類 30のアミノ般がアラニン、 A 類 8 と 10のアミノ般がスレオニン及びイソロイシ ンよりなっているのがブタインスリンであり、 A - 知 8 . 10のアミノ般がスレオニン、イソロ イシン、 B - 類 30のアミノ般がスレオニンより なっているのがヒトインスリンである。

このようなヒト、ブタ又はウシインスリンを 往射剤として患者に必要量皮下又は筋肉に投 し、血糖を調整している。

想尿病患者はこのインスリン非射を毎日、一生の間施行しなければならず、非射に伴う疾病や非射部位の変性など肉体的苦節ははなはだ大きいものがある。

このようなインスリン性針に伴う苦痛を除く ため、経口投与や経典、直叫投与などの方法が 研究されている。

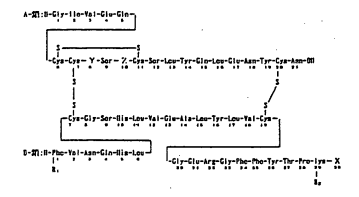
これらの方法は、何れも吸収促進期やタンパク分解の集組書前等とインスリンとを製剤技術

ることを目的とするものである。

(課題を解決するための手段)

その結果、本発明者らは、インスリンの活性を失うことなく、血糖降下作用を示す、 脂肪性インスリンとして新規な脂肪酸化インスリンを 見い出し木発明を完成させた。

本発明の新規なインスリン誘導体は、一般式(I):



的に調合したものである。これらの例を挙げると、解谐則が例と配合する方法(ダンフォースら:Endocrinology 65。175、1878)、乳化剤により油性乳剤とする方法(七皿ら、Acta Diabet、Lat. 15、175、1878)、リボソームにする方法(Yoshida: EPA 140,085)、又インスリン粒子をアゾボリマーで被取し剤化酵素の分泌されない大幅で放出させる方法がある(M. Saffran: Canadian J. Biochem., 57、548、1879)。

又、経攻的持統往入用インスリンとしては、 110化インスリン(朱国特許第 4478830号、第 4478746号、第 4483792号、第 4489063号、第 4489064号及び第 4536572号明細山)が知られ ている。このものは、従来のインスリン往射剤 では結晶が析出し、長期保存に耐えないことか ら種々の態化インスリンとしたものである。

(処明が解決しようとする課題)

水苑切は、 医惑として許容される安定なイン スリン製剤に適するインスリン誘導体を提供す

(式中R: 及びR: は同一又は異って脂助 検抜を といし、 X 及び Y は同一でスレオニン 又は アラニンを 変わし、 ス は X 及び Y が スレオニンのとき イソロイシンを 変わし、 X 及び Y が アラニンのとき バリンを 変わす。

又、式中 Phe:フェニルアラニン、 Ile:イソロイシン、 Val: バリン、 Glu: グルタミン酸、 Gln:グルタミン、 Cys:システイン、 Ser:セリン、 Leu:ロイシン、 Tyr:チロシン、 Asn:アスパラギン、 His:ヒスチシン、 Gly:グリシン、 Ala:アラニン、 Arg:アルギニン、 Thr:スレオニン、 Pro:プロリン、を扱わす。)

で炙わされる。

本苑明化合物は趙尿病における血能降下剤と して有用である。

本苑明の脂助酸化インスリンは、上記一般式 (I)で示すようにインスリンB類のB. 及び B。のいづれか一力又は国力のアミノ酸のアミ ノ 場に脂助敵を結合せしめたものである。 本充明においてインスリンは、ヒト、ブタ及 がウシインスリンの何れも使用できる。

本免明において結合させる価助像としては、 送客原子数 7~21前後のものが好ましく、例え ばカブリル像、ペラルゴン酸、カブリン般、ウ ンデシル酸、ラウリン酸、トリデシル酸、ミリ スチン酸、ペンタデシル酸、パルミチン酸、ヘ ブタデシル酸、ステアリン酸、ノナデカン酸、 フラキン酸、ウンデシレン酸、オレイン酸、エ ライジン酸、セトレイン酸、エルカ酸、ブシ ジン酸、ソルビン酸、リノール酸、リノ レマン 酸が挙げられる。特に、パルミチン般が好まし

本苑明による化合物は、例えば以下のような 方法で得ることができる。

工程(1):脂肪酸の活性化エステルの合成

工 程 (2):インスリンのp - メトキシベンゾキシ カルボニルアジド (p M Z) 化 (p M Z - イ ンスリンの生成)

工程(J):脳動機括性エステルとpM Z - インス

合反応で、この結合はジメチルホルムアミ ド溶性中で、室型にて設持することにより 容易に進行する。

- 工程(4) で工程(2) において導入した保護なである p M Z を、トリフルオロ酢酸により 脱錠させる
- 工程(5)の訪察はゲルろ過を行った後、高速 液体クロマトグラフィーにより、インスリ ンB類のB。及びBェのいづれか一方のア ミノ酸のアミノ基に協助機を結合せしめた もの(R。又はRェーに協助機が結合したイ ンスリン)、B。及びBェーの内方のアミノ 酸のアミノ基に協助機を結合せしめたもの (R。又はRェーに協助機が結合したインス リン)を得る。

得られたインスリン誘導体は、二次収益 乾燥し数次として得ることができる。

(実施例及び試験例)

以下に木丸明を実施例により説明するが、木 丸引はこれに限定されるものでない。 リンとの結合

工程(4):pM Z 其の除去

工程(5):分降抗型。保存

上記も工程について設明すると次のとおりである。

- 工程(1) の彷性化エステルの合成は、脂肪酸 そのものでは反応性がなく。そのままでは インスリンと結合しないため、脂肪酸のカ ルボキシル塩を彷性化させ反応性を高める ために行なう。一具体例としては、N-ヒ ドロキシサクシイミドエステルとする。
- 工程(2) のインスリンのp-メトキシベンゾ キシカボニルアジド化は、インスリンA 類中のアミノ酸 (Gly:) 特に A 、のアミノな が 節 助 酸 に よって 置換 される ことに より、 インスリンモのものの 街性が 低下をする こ とから、アミノ 進の 保護のため p M 2 化を 行なう。

工程(1) は工程(2) で得たpMZ-インスリンと工程(1) の活性順助機エステルとの結

参考例1 脂肪酸活性化エステルの製法

能能エチル 150m 2 にパルミチン酸及びN-ヒドロキシサクシイミド50m M を加えたのち、氷冷しながらジシクロヘキシルカルボジイミド50m M を加え 24時間 競拌する。反応終了後、反応被を多過し、彩盤を留去したのち、残盗をエタノールより 再結晶し、パルチン酸 N-ヒドロキシサクシイミドエステルを刊る。

参考例2. pMZ化インスリンの製法

ウシインスリン1 m M 及びゥーメトキシベンソキシカルボニルアラド4 m M を 1 N - 炭 除水業ナトリウム 新被・水・ジメチルホルムアミド (2:3:4)の 部級に 新かし、 宝祉で 3 時間 競拌する。 反応終了後、 50 X 能 厳を加え 帝姓を 留去する。 残 被を エーテル 及び 1 X 能 機 で 洗い、 50 X 能 厳に 新かし 破 軸 乾 最 して p - メトキシカルボジイミドインスリンを 4 た

灾监例

p M Z - インスリンl m M をジメチルホル ムアミドに密かし、これにパルミチン飛N-ヒドロキシサクシイミドエステル50mMを加 え、玄似で3時間優拌する。反応技術媒を研 去し、 校 世にアニソール及びトリフルオロ 邸 放を加え水沿下1時四段件する。

その後トリフロオロ酢酸を留去し、疫管に エーテルを加え、生じた社でんをろ過し、症 治をエーテルで洗ねした。

初られた政資を 1 N 能量に溶解し、セファ デックス - G 25を 光てんしたカラムにより ゲ ルろ過を行いインスリン直分を躊躇した。

インスリン百分を改結を繰した後、アセト ニトリル: 0.3% トリフルオロ 酢 酸 祝 液 (2:3)に称かし、高速放体クロマトグラ フィーにより、Lya-Basパルミトイルインス リン(pal-1)、Phe-B,パルミトイルイン スリン(pal-2)、Phe-B」 - Lys-B zaラパ ルミトイルインスリン(pal-3)を得た。

高速クロマトグラムの結果を第1回に示

限アミノ化

27

限ア

未変性

事は北

5

#2

#

Ħ

m

-

紫

上記により得られたまたインスリン誘導体 の脂肪般結合部位の何定は、試験導体の膜で ミノ化を行なった後、能分解し、すべてのべ プチド結合を切断して51個のアミノ般に分解 した技、アミノ融分析針により分析した。

アミノ 惟分析値を第1変に示す。 彼に示す ようにインスリン(未変性物)には遊離のア ミノ並がるか所あり、これを脱アミノ化する とアミノなが前失するためアミノ最分析計で 観定できないが、脳助酸が結合していた場合 脱アミノ化を受けないため、生インスリンと 脱アミノ化物とを比較したとき脂肪酸が結合 している部位のみょつ多く出るため結合部位 が何定できる。

西子

2. 4 3. 7 3. 7 5. 28 5. 56 21

以吸纳(血糖降下作用)

ウイスター系雄性ラットを絶食24時間後、 ペントバルビタール解除下背位に固定し、被 験 楽 剤 を iN- 塩酸 に 溶 解 又 は 懸 濁 し 。 大 隠 **が膨よりが往又は大腿筋に筋狂した。没与な** はインスリンとして 108με/匹とした。投 **与後、動動脈より揉血し、血中グルコース造** を創定した。

粒果を第2図に示す。

図からわかるように、木発明のインスリン 誘導体Pal-1及び2は、顕著に血中グルコー ス値を低下させる。

4. 図面の簡単な説明

第1 図は高速液体クロマトグラムの結果を示 すグラフ.

第2回は投与核の血中グルコール量の変化を ボナグラフである。

分 1 図

